LIQUID FOR POLISHING METAL AND METHOD FOR POLISHING METAL

Patent Number:

JP2001139937

Publication date:

2001-05-22

Inventor(s):

UCHIDA TAKESHI; KAMIGATA YASUO; TERASAKI HIROKI; KURATA YASUSHI;

IGARASHI AKIKO

Applicant(s):

HITACHI CHEM CO LTD

Requested Patent: JP2001139937

Application

Number:

JP19990321721 19991111

Priority Number(s):

IPC Classification: C09K3/14; B24B37/00; C09K13/00; C09K13/04; H01L21/304

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a metal-polishing liquid which can express a high polishing rate ration (Ta/Cu, TaN/Cu) of tantalum, tantalum nitride and copper, enables high flattening and dishing quantity reduction, and enables the formation of a highly reliable metal film embedded pattern, and to provide a method for polishing with the metal-polishing liquid.

SOLUTION: This polishing liquid for metal contains a metal oxide, an aromatic ring-containing monobasic acid and water, has a pH value of <=3, and a metal oxide concentration of 0.01 to 3 wt.%. The method for polishing a film to be polished, comprises supplying the polishing liquid for the metal to the polishing cloth of a polishing board and simultaneously relatively moving the polishing board and a substrate in a state that the substrate having a film to be polished is pressed to the polishing cloth.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-139937 (P2001-139937A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成13年5月22日(2001.5.22)

| (51) Int.Cl.' | 識別記号 | FΙ | テーマコート*(参考) | | | | | |
|---------------|-------------------------|-------------------|---------------|--|--|--|--|--|
| C09K 3/14 | 5 5 0 | C09K 3/14 | 550Z 3C058 | | | | | |
| | | | 550D | | | | | |
| B 2 4 B 37/00 | | B 2 4 B 37/00 | Н | | | | | |
| C 0 9 K 13/00 | | C 0 9 K 13/00 | | | | | | |
| 13/04 | | 13/04 | | | | | | |
| | 審査請求 | 未請求 請求項の数13 OL | (全9頁) 最終頁に続く | | | | | |
| (21)出願番号 | 特願平11-321721 | (71)出願人 000004455 | AT | | | | | |
| | | 日立化成工業株 | 式会社 | | | | | |
| (22)出願日 | 平成11年11月11日(1999.11.11) | | | | | | | |
| | | (72)発明者 内田 剛 | | | | | | |
| | | 茨城県つくば市 | 和台48 日立化成工業株式 | | | | | |
| | | 会社総合研究所 | | | | | | |
| | | (72)発明者 上方 康雄 | | | | | | |
| | • | 茨城県つくば市 | 和台48 日立化成工業株式 | | | | | |
| | | 会社総合研究所 | 内 | | | | | |
| | | (74)代理人 100071559 | . • | | | | | |
| | | 弁理士 若林 | 邦彦 | | | | | |
| * | | | | | | | | |
| | • | | • | | | | | |

(54) 【発明の名称】 金属用研磨液及び研磨方法

(57)【要約】

【課題】 タンタル、窒化タンタルと銅の高い研磨速度 比(Ta/Cu、TaN/Cu)を発現し、高平坦化及 びディッシング量低減を可能とし、信頼性の高い金属膜 の埋め込みパターン形成を可能とする金属研磨液及びそ れを用いた研磨方法を提供する。

【解決手段】 金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸及び水を含有し、pHが3以下であり、かつ金属の酸化剤の濃度が0.01~3重量%である金属用研磨液。研磨定盤の研磨布に前記の金属用研磨液を供給しながら、被研磨膜を有する基板を研磨布に押圧した状態で研磨定盤と基板を相対的に動かすことによって被研磨膜を研磨する研磨方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸及び水を含有し、pHが3以下であり、かつ金属の酸化剤の濃度が0.01~3重量%である金属用研磨液。

【請求項2】 金属表面に対する保護膜形成剤をさらに 含む請求項1に記載の金属用研磨液。

【請求項3】 水溶性ポリマをさらに含む請求項1また は請求項2に記載の金属用研磨液。

【請求項4】 砥粒をさらに含む請求項1ないし請求項3のいずれかに記載の金属用研磨液。

【請求項5】 芳香環含有一塩基酸が、安息香酸、マンデル酸、没食子酸及びそれらのアンモニウム塩より選ばれた少なくとも1種である請求項1ないし請求項4のいずれかに記載の金属用研磨液。

【請求項6】 金属の酸化剤が、過酸化水素、硝酸、過 ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸及びオゾン水から選ばれ る少なくとも1種である請求項1ないし請求項5のいず れかに記載の金属用研磨液。

【請求項7】 保護膜形成剤が、含窒素化合物及びその塩、メルカプタン、グルコース及びセルロースから選ばれた少なくとも1種である請求項2ないし請求項6のいずれかに記載の金属用研磨液。

【請求項8】 水溶性ポリマが、ポリアクリル酸もしくはその塩、ポリメタクリル酸もしくはその塩、ポリアクリルアミド、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドンからなる群から選ばれた少なくとも1種である請求項3ないし請求項7のいずれかに記載の金属用研磨液。

【請求項9】 水溶性ポリマの重量平均分子量が500 以上の重量平均分子量が異なる少なくとも2種以上を用いる請求項3ないし請求項8のいずれかに記載の金属用研磨液。

【請求項10】 砥粒が、平均粒径100nm以下のコロイダルシリカまたはコロイダルアルミナである請求項4ないし請求項9のいずれかに記載の金属用研磨液。

【請求項11】 研磨される金属膜が、銅及び銅合金の バリア層である請求項1ないし請求項10のいずれかに 記載の金属用研磨液。

【請求項12】 バリア層が、タンタル、窒化タンタル、タンタル合金、その他のタンタル合金である請求項11に記載の金属用研磨液。

【請求項13】 研磨定盤の研磨布に請求項1ないし請求項12のいずれかに記載の金属用研磨液を供給しながら、被研磨膜を有する基板を研磨布に押圧した状態で研磨定盤と基板を相対的に動かすことによって被研磨膜を研磨する研磨方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特に半導体デバイスの配線工程における金属用研磨液及びそれを用いた研磨方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体集積回路(以下LSIと記す)の高集積化、高性能化に伴って新たな微細加工技術が開発されている。化学機械研磨(以下CMPと記す)法もその一つであり、LSI製造工程、特に多層配線形成工程における層間絶縁膜の平坦化、金属プラグ形成、埋め込み配線形成において頻繁に利用される技術である。この技術は、例えば米国特許第4944836号に開示されている。

【0003】また、最近はLSIを高性能化するために、配線材料として銅合金の利用が試みられている。しかし、銅合金は従来のアルミニウム合金配線の形成で頻繁に用いられたドライエッチング法による微細加工が困難である。そこで、あらかじめ溝を形成してある絶縁膜上に銅合金薄膜を堆積して埋め込み、溝部以外の銅合金薄膜をCMPにより除去して埋め込み配線を形成する、いわゆるダマシン法が主に採用されている。この技術は、例えば特開平2-278822号公報に開示されている。

【0004】金属のCMPの一般的な方法は、円形の研磨定盤(プラテン)上に研磨布(パッド)を貼り付け、研磨布表面を金属用研磨液で浸し、基板の金属膜を形成した面を押し付けて、その裏面から所定の圧力(以下研磨圧力と記す)を加えた状態で研磨定盤を回し、研磨液と金属膜の凸部との機械的摩擦によって凸部の金属膜を除去するものである。

【0005】CMPに用いられる金属用研磨液は、一般には酸化剤及び固体砥粒からなっており必要に応じてさらに酸化金属溶解剤、保護膜形成剤が添加される。まず酸化によって金属膜表面を酸化し、その酸化層を固体砥粒によって削り取るのが基本的なメカニズムと考えられている。凹部の金属表面の酸化層は研磨布にあまり触れず、固体砥粒による削り取りの効果が及ばないので、CMPの進行とともに凸部の金属層が除去されて基体表面は平坦化される。この詳細についてはジャーナル・オブ・エレクトロケミカルソサエティ誌(Journal of Elect rochemical Society)の第138巻11号(1991年発行)の3460~3464頁に開示されている。

【0006】CMPによる研磨速度を高める方法として酸化金属溶解剤を添加することが有効とされている。固体砥粒によって削り取られた金属酸化物の粒を研磨液に溶解させてしまうと固体砥粒による削り取りの効果が増すためであると解釈できる。但し、凹部の金属膜表面の酸化層も溶解(以下エッチングと記す)されて金属膜表面が露出すると、酸化剤によって金属膜表面がさらに酸化され、これが繰り返されると凹部の金属膜のエッチングが進行してしまい、平坦化効果が損なわれることが懸念される。これを防ぐためにさらに保護膜形成剤が添加される。酸化金属溶解剤と保護膜形成剤の効果のバランスを取ることが重要であり、凹部の金属膜表面の酸化層

はあまりエッチングされず、削り取られた酸化層の粒が 効率良く溶解されCMPによる研磨速度が大きいことが 望ましい。

【0007】このように酸化金属溶解剤と保護膜形成剤を添加して化学反応の効果を加えることにより、CMP速度(CMPによる研磨速度)が向上すると共に、CMPされる金属層表面の損傷(ダメージ)も低減される効果が得られる。

【0008】しかしながら、従来の固体砥粒を含む金属 用研磨液を用いてCMPによる埋め込み配線形成を行う 場合には、(1)埋め込まれた金属配線の表面中央部分 が等方的に腐食されて皿の様に窪む現象(以下ディッシ ングと記す)の発生、(2)固体砥粒に由来する研磨傷 (スクラッチ)の発生、(3)研磨後の基体表面に残留 する固体砥粒を除去するための洗浄プロセスが複雑であ ること、(4)固体砥粒そのものの原価や廃液処理に起 因するコストアップ等の問題が生じる。

【0009】ディッシングや研磨中の銅合金の腐食を抑制し、信頼性の高いLSI配線を形成するために、グリシン等のアミノ酢酸又はアミド硫酸からなる酸化金属溶解剤及びBTA(ベンゾトリアゾール)を含有する金属用研磨液を用いる方法が提唱されている。この技術は例えば特開平8-83780号公報に記載されている。

【0010】銅または銅合金のダマシン配線形成やタングステン等のプラグ配線形成等の金属埋め込み形成においては、埋め込み部分以外に形成される層間絶縁膜である二酸化シリコン膜の研磨速度も大きい場合には、層間絶縁膜ごと配線の厚みが薄くなるシニングが発生する。その結果、配線抵抗の増加やパターン密度等により抵抗のばらつきが生じるために、研磨される金属膜に対して二酸化シリコン膜の研磨速度が十分小さい特性が要求される。そこで、酸の解離により生ずる陰イオンにより二酸化シリコンの研磨速度を抑制することにより、研磨液のpHをpKa-0.5よりも大きくする方法が提唱されている。この技術は、例えば特許第2819196号公報に記載されている。

【0011】一方、配線の銅或いは銅合金等の下層には、層間絶縁膜中への銅拡散防止のためにバリア層として、タンタルやタンタル合金及び窒化タンタルやその他のタンタル化合物等が形成される。したがって、銅或いは銅合金を埋め込む配線部分以外では、露出したバリア層をCMPにより取り除く必要がある。しかし、これらのバリア層導体膜は、銅或いは銅合金に比べ硬度が高いために、銅または銅合金用の研磨材料の組み合わせでは十分なCMP速度が得られない場合が多い。そこで、銅或いは銅合金を研磨する第1工程と、バリア層導体を研磨する第2工程からなる2段研磨方法が検討されている。

【0012】銅或いは銅合金を研磨する第1工程と、バリア層を研磨する第2工程からなる2段研磨方法では、

被研磨膜の硬度や化学的性質が異なるために、研磨液の pH、砥粒及び添加剤等の組成物について、かなり異な る性質のものが検討されている。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】バリア層研磨においては、研磨液のpHが3より大きいとタンタルやタンタル合金及び窒化タンタルやその他のタンタル化合物の研磨速度が小さい。一方、研磨液のpHが3より小さいと銅或いは銅合金の研磨速度が大きくなる。そのため、バリア層研磨時のタンタル、窒化タンタルと銅の研磨速度比(Ta/Cu、TaN/Cu)が小さいという問題があった。本発明は、タンタル、窒化タンタルと銅の高い研磨速度比(Ta/Cu、TaN/Cu)を発現し、高平坦化及びディッシング量低減を可能とし、信頼性の高い金属膜の埋め込みパターン形成を可能とする金属研磨液及びそれを用いた研磨方法を提供するものである。

[0014]

【課題を解決するための手段】本発明は、(1)金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸及び水を含有し、pHが3以下であり、かつ金属の酸化剤の濃度が0.01~3重量%である金属用研磨液である。(2)金属表面に対する保護膜形成剤をさらに含む上記(1)に記載の金属用研磨液、(3)水溶性ポリマをさらに含む上記(1)または(2)に記載の金属用研磨液、(4)砥粒をさらに含む上記(1)ないし(3)のいずれかに記載の金属用研磨液、(5)芳香環含有一塩基酸が、安息香酸、マンデル酸、没食子酸及びそれらのアンモニウム塩より選ばれた少なくとも1種である上記(1)ないし(4)のいずれかに記載の金属用研磨液、(6)金属の酸化剤が、過酸化水素、硝酸、過ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸及びオゾン水から選ばれる少なくとも1種である上記

(1)ないし(5)のいずれかに記載の金属用研磨液、 (7)保護膜形成剤が、含窒素化合物及びその塩、メル カプタン、グルコース及びセルロースから選ばれた少な くとも1種である上記(2)ないし(6)のいずれかに 記載の金属用研磨液、(8)水溶性ポリマが、ポリアク リル酸もしくはその塩、ポリメタクリル酸もしくはその 塩、ポリアクリルアミド、ポリビニルアルコール、ポリ ピニルピロリドンからなる群から選ばれた少なくとも1 種である上記(3)ないし(7)のいずれかに記載の金 属用研磨液、(9)水溶性ポリマの重量平均分子量が5 00以上の重量平均分子量が異なる少なくとも2種以上 を用いる上記(3)ないし(8)のいずれかに記載の金 属用研磨液、(10)砥粒が、平均粒径100 n m以下 のコロイダルシリカまたはコロイダルアルミナである上 記(4)ないし(9)のいずれかに記載の金属用研磨 液、(11)研磨される金属膜が、銅及び銅合金のバリ ア層である上記(1)ないし(10)のいずれかに記載 の金属用研磨液、(12)パリア層が、タンタル、窒化 タンタル、タンタル合金、その他のタンタル合金である

[0015]

【発明の実施の形態】本発明の金属用研磨液は、金属の 酸化剤、芳香環含有一塩基酸、及び水を含有する。本発 明における金属の酸化剤としては、過酸化水素、硝酸、 過ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸及びオゾン水から選ば れる少なくとも1種が好ましい。本発明における芳香環 含有一塩基酸は、安息香酸、ニコチン酸、マンデル酸、 没食子酸及びそれらのアンモニウム塩より選ばれた少な くとも1種である。本発明における金属用研磨液は、さ らに保護膜形成剤を含有することができる。保護膜形成 剤は金属表面に保護膜を形成するもので、保護膜形成剤 としては、含窒素化合物及びその塩、メルカプタン、グ ルコース及びセルロースから選ばれた少なくとも一種が 好ましい。本発明における金属用研磨液は、さらに水溶 性ポリマを含有することができる。水溶性ポリマとして は、多糖類、ポリカルボン酸、ポリカルボン酸エステル 及びその塩、及びビニル系ポリマから選ばれる少なくと も一種が好ましい。本発明における金属用研磨液は、さ らに砥粒を含有することができる。砥粒としては、シリ カ、アルミナ、セリア、チタニア、ジルコニア、ゲルマ ニアから選ばれる少なくとも1種が好ましく、平均粒径 100 nm以下のコロイダルシリカまたはコロイダルア ルミナであることが好ましい。本発明において研磨され る金属膜は、銅及び銅合金のバリア層でり、バリア層 は、タンタル、窒化タンタル、タンタル合金、その他の タンタル合金である。本発明の研磨方法は、銅または銅 合金及びそのバリア層を含む面を研磨する研磨方法であ ると好ましく、研磨定盤の研磨布上に前記の金属用研磨 液を供給しながら、被研磨膜を有する基板を研磨布に押 圧した状態で研磨定盤と基板を相対的に動かすことによ って被研磨膜を研磨することができる。

【0016】本発明では、酸化金属溶解剤として芳香環含有一塩基酸を用いることによりタンタル、窒化タンタルと銅の高い研磨速度比(Ta/Cu、TaN/Cu)を発現する金属用研磨液とそれを用いた基板の研磨方法を提供することができる。本発明の金属用研磨液は、金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸、及び水を含有する研磨液であり、pHが3以下であり、かつ酸化剤の濃度が0.01~3重量%になるように調整する。必要に応じて、保護膜形成剤、水溶性ポリマ、砥粒を添加してもよい。本発明における金属用研磨液のpHは、3を超えて大きいとタンタルやタンタル合金及び窒化タンタルやその他のタンタル化合物のCMP速度が小さくなる。pHは酸の添加量により調整することができる。また、アン

モニア、水酸化ナトリウム、テトラメチルアンモニウムハイドライド等のアルカリ成分の添加によっても調整可能である。本発明者等は、酸化金属溶解剤として芳香環含有一塩基酸を用いることにより、pHが3より小さい研磨液を用いた研磨における銅或いは銅合金の研磨速度を低減し、pHが3以下の研磨液を用いたバリア層研磨時のタンタル、窒化タンタルの高い研磨速度と銅の低い研磨速度の両立、すなわちタンタル、窒化タンタルと銅の高い研磨速度比(Ta/Cu、TaN/Cu)の発現が可能となることを見出した。本発明は、タンタル、窒化タンタルと銅の高い研磨速度比(Ta/Cu、TaN/Cu)を発現し、高平坦化及びディッシング量低減を可能とし、信頼性の高い金属膜の埋め込みパターン形成を可能とする金属用研磨液及びそれを用いた研磨方法を提供するものである。

【0017】本発明においては、表面に二酸化シリコンの凹部を有する基板上にバリア層及び銅或いは銅合金(銅/クロム等)を含む金属膜を形成・充填する。この基板をまず銅或いは銅合金/バリア層の研磨速度比が十分大きい銅または銅合金用の研磨液を用いてCMPすると、基体の凸部のバリア層が表面に露出し、凹部に銅或いは銅合金膜が残された所望の導体パターンが得られる。本発明の金属用研磨液は、金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸及び水を含有する研磨液であり、pHが3以下であり、適用するプロセスの絶縁層部分、バリア層上の銅或いは銅合金残存程度に応じて酸化剤の濃度を調整する。必要に応じて、保護膜形成剤、水溶性ボリマ、砥粒を添加してもよい。

【0018】本発明における金属用研磨液は、金属の酸 化剤の濃度が0.15重量%付近でタンタルやタンタル 合金及び窒化タンタルやその他のタンタル化合物のCM P速度が極大になる。酸化剤によりタンタルやタンタル 合金及び窒化タンタルやその他のタンタル化合物等の導 体膜表面に、機械的に研磨されやすい一次酸化層が形成 され、高いCMP速度が得られる。一般にpHが3より 小さい場合には、銅及び銅合金膜のエッチング速度が大 きくなり、ディッシング等が発生し易くなるだけでな く、タンタルやタンタル合金及び窒化タンタルやその他 のタンタル化合物等の導体膜表面に、一次酸化層よりも 研磨されにくい二次酸化層が形成されるためにCMP速 度が低下する。酸化剤の濃度が0.01重量%未満であ ると、酸化層が十分形成されないためにCMP速度が小 さくなり、タンタル膜の剥離等が発生することもある。 【0019】本発明における金属用研磨液の金属の酸化 剤は、水溶性ポリマを含有する場合には、濃度が0.0 1~1.5重量%であると好ましい。水溶性ポリマは、 タンタルやタンタル合金及び窒化タンタルやその他のタ ンタル化合物或いはその酸化膜表面に吸着するために、 高いСMP速度が得られる酸化剤濃度範囲が小さくな る。また、水溶性ポリマは、特に窒化タンタルや窒化チ タン等の窒化化合物膜の表面に吸着し易いために、窒化タンタルや窒化チタン等の窒化化合物膜のCMP速度が小さくなる。一方、水溶性ポリマは、金属の表面保護膜形成効果を有し、ディッシングやエロージョン等の平坦化特性を向上させる。金属の酸化剤としては、過酸化水素(H₂O₂)、硝酸、過ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸、オゾン水等が挙げられ、その中でも過酸化水素が特に好ましい。基板が集積回路用素子を含むシリコン基板である場合、アルカリ金属、アルカリ土類金属、ハロゲン化物などによる汚染は望ましくないので、不揮発成分を含まない酸化剤が望ましい。但し、オゾン水は組成の時間変化が激しいので過酸化水素が最も適している。但し、適用対象の基体が半導体素子を含まないガラス基板などである場合は不揮発成分を含む酸化剤であっても差しきったい

【0020】芳香環含有一塩基酸としては、安息香酸、サリチル酸、ニコチン酸、マンデル酸、没食子酸及びそれらのアンモニウム塩が挙げられ、その中でも安息香酸、マンデル酸、没食子酸及びそれらのアンモニウム塩が好ましい。これらはpHが3より小さい研磨液を用いた研磨時のCMP速度及びエッチング速度を効果的に抑制できるという点で好適である。

【0021】本発明の金属用研磨液には、保護膜形成剤 を添加しても良い。保護膜形成剤は、以下の群から選ば れたものが好適である。アンモニア;ジメチルアミン、 トリメチルアミン、トリエチルアミン、プロピレンジア ミン、エチレンジアミンテトラ酢酸(EDTA)、ジエ チルジチオカルバミン酸ナトリウム及びキトサン等のア ンモニア及びアルキルアミン:グリシン、L-アラニ ン、8-アラニン、L-2-アミノ酪酸、L-ノルバリ ン、Lーバリン、Lーロイシン、Lーノルロイシン、L ーイソロイシン、Lーアロイソロイシン、Lーフェニル アラニン、レープロリン、サルコシン、レーオルニチ ン、Lーリシン、タウリン、Lーセリン、Lートレオニ ン、Lーアロトレオニン、Lーホモセリン、Lーチロシ ン、3、5-ジョードーLーチロシン、 β -(3、4-ジヒドロキシフェニル) ーLーアラニン、Lーチロキシ ン、4-ヒドロキシーL-プロリン、L-システィン、 L-メチオニン、L-エチオニン、L-ランチオニン、 L-シスタチオニン、L-シスチン、L-システィン 酸、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、S-(カ ルボキシメチル)ーレーシスティン、4ーアミノ酪酸、 **L-アスパラギン、L-グルタミン、アザセリン、L-**アルギニン、L-カナバニン、L-シトルリン、ゟーヒ ドロキシーレーリシン、クレアチン、レーキヌレニン、 L-ヒスチジン、1-メチル-L-ヒスチジン、3-メ チルーレーヒスチジン、エルゴチオネイン、レートリプ トファン、アクチノマイシンC1、アパミン、アンギオ テンシン1、アンギオテンシン11及びアンチパイン等 のアミノ酸:ジチゾン、クプロイン(2,2'ービキノ

リン)、ネオクプロイン(2,9-ジメチル-1,10 ーフェナントロリン)、バソクプロイン(2,9ージメ チルー4, 7ージフェニルー1, 10ーフェナントロリ ン)及びキュペラゾン(ビスシクロヘキサノンオキサリ ルヒドラゾン) 等のイミン; ベンズイミダゾールー2ー チオール、トリアジンジチオール、トリアジントリチオ ール、2-[2-(ベンゾチアゾリル)チオプロピオン 酸、2-[2-(ベンゾチアゾリル)チオブチル酸、2 ーメルカプトベンゾチアゾール)、1,2,3ートリア $Y-\nu$, 1, 2, $4-\nu$ -1, 2, 4-トリアゾール、ベンゾトリアゾール、1 ーヒドロキシベンゾトリアゾール、1ージヒドロキシプ ロピルベンゾトリアゾール、2,3-ジカルボキシプロ ピルベンゾトリアゾール、4-ヒドロキシベンゾトリア **ゾール、4ーカルボキシル(-1H-)ベンゾトリアゾ** ール、4-カルボキシル(-1H-)ベンゾトリアゾール メチルルエステル、4-カルボキシル(-1H-)ベンゾ トリアゾールブチルエステル、4ーカルボキシル(-1 H-)ベンゾトリアゾールオクチルエステル、5-ヘキ シルベンゾトリアゾール、[1,2,3-ベンゾトリア ゾリルー1ーメチル][1,2,4ートリアゾリルー1 ーメチル] [2-エチルヘキシル] アミン、トリルトリ アゾール、ナフトトリアゾール、ビス[(1-ベンゾト リアゾリル)メチル]ホスホン酸等のアゾール;ノニル メルカプタン及びドデシルメルカプタン等のメルカプタ ン;並びにグルコース、セルロース等が挙げられる。そ の中でもキトサン、エチレンジアミンテトラ酢酸、L-トリプトファン、キュペラゾン、トリアジンジチオー ル、ベンゾトリアゾール、4-ヒドロキシベンゾトリア ゾール、4ーカルボキシル(-1H-)ベンゾトリアゾー ルブチルエステル、トリルトリアゾール、ナフトトリア ゾールが高いCMP速度と低いエッチング速度を両立す る上で好ましい。

【0022】本発明の金属用研磨液には、水溶性ポリマ を添加しても良い。水溶性ポリマとしては、以下の群か ら選ばれたものが好適である。アルギン酸、ペクチン 酸、カルボキシメチルセルロース、寒天、カードラン及 びプルラン等の多糖類;グリシンアンモニウム塩及びグ リシンナトリウム塩等のアミノ酸塩;ポリアスパラギン 酸、ポリグルタミン酸、ポリリシン、ポリリンゴ酸、ポ リメタクリル酸、ポリメタクリル酸アンモニウム塩、ポ リメタクリル酸ナトリウム塩、ポリアミド酸、ポリマレ イン酸、ポリイタコン酸、ポリフマル酸、ポリ(p-ス チレンカルボン酸)、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸 アンモニウム塩、ポリアクリル酸ナトリウム塩、ポリア クリルアミド、アミノポリアクリルアミド、ポリアミド 酸、ポリアミド酸アンモニウム塩、ポリアミド酸ナトリ ウム塩及びポリグリオキシル酸等のポリカルボン酸及び その塩;ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン 及びポリアクロレイン等のビニル系ポリマ等が挙げられ

る。但し、適用する基板が半導体集積回路用シリコン基板などの場合はアルカリ金属、アルカリ土類金属、ハロゲン化物等による汚染は望ましくないため、酸もしくはそのアンモニウム塩が望ましい。基板がガラス基板等である場合はその限りではない。その中でもペクチン酸、寒天、ボリリンゴ酸、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、ポリアクリル酸アンモニウム塩、ポリアクリルアミド、ポリビニルアルコール及びポリビニルピロリドン、それらのエステル及びそれらのアンモニウム塩が好ましい。

【0023】本発明の金属用研磨液には、砥粒を添加しても良い。砥粒としては、シリカ、アルミナ、セリア、チタニア、ジルコニア、ゲルマニア、炭化珪素等の無機物砥粒、ポリスチレン、ポリアクリル、ポリ塩化ビニル等の有機物砥粒のいずれでもよいが、研磨液中での分散安定性が良く、CMPにより発生する研磨傷(スクラッチ)の発生数の少ない、平均粒径が100nm以下のコロイダルシリカまたはコロイダルアルミナが好ましい。平均粒径は、バリア層の研磨速度がより大きくなり、二酸化シリコンの研磨速度がより小さくなる20nm以下がより好ましい。コロイダルシリカはシリコンアルコキシドの加水分解または珪酸ナトリウムのイオン交換による製造方法が知られており、コロイダルアルミナは硝酸アルミニウムの加水分解による製造方法が知られている。

【0024】本発明を適用する金属膜としては、銅または銅合金のバリア層であり、タンタルやタンタル合金及び窒化タンタルやその他のタンタル化合物からなる。

【0025】金属の酸化剤成分の配合量は、金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸及び水の総量100gに対して、0.003~0.7molとすることが好ましく、0.03~0.5molとすることがより好ましく、0.2~0.3molとすることが特に好ましい。この配合量が、0.003mol未満では、金属の酸化が不十分でCMP速度が低く、0.7molを超えると、研磨面に荒れが生じる傾向がある。

【0026】本発明における芳香環含有一塩基酸(酸化金属溶解剤成分)の配合量は、金属の酸化剤、芳香環含有一塩基酸及び水の総量100gに対して0.00001~0.005molとすることが好ましく、0.005~0.0025molとすることがより好ましく、0.0005~0.0015molとすることが特に好ましい。この配合量が0.005molを超えると、エッチングの抑制が困難となる傾向がある。

【0027】本発明では保護膜形成剤を添加することもできる。保護膜形成剤の配合量は、全重量1008に対して $0.0001\sim0.05$ molとすることが好ましく $0.0003\sim0.005$ molとすることがより好ましく、 $0.0005\sim0.0035$ molとすることが特に好ましい。この配合量が0.0001mol未満

では、エッチングの抑制が困難となる傾向があり、0.05molを超えるとCMP速度が低くなってしまう傾向がある。

【0028】本発明では水溶性ポリマを添加することも できる。水溶性ポリマの配合量は、全重量に対して0. 001~0.3重量%とすることが好ましく0.003 ~0.1重量%とすることがより好ましく0.01~ 0.08重量%とすることが特に好ましい。この配合量 が0.001重量%未満では、エッチング抑制において 保護膜形成剤との併用効果が現れない傾向があり0.3 重量%を超えるとCMP速度が低下してしまう傾向があ る。水溶性ポリマの重量平均分子量は500以上とする ことが好ましく、1500以上とすることがより好まし く5000以上とすることが特に好ましい。 重量平均分 子量の上限は特に規定するものではないが、溶解性の観 点から500万以下である。重量平均分子量が500未 満では高いCMP速度が発現しない傾向にある。本発明 では、水溶性ポリマの重量平均分子量が500以上の重 量平均分子量が異なる少なくとも2種以上を用いること が好ましい。同種の水溶性ポリマであっても、異種の水 溶性ポリマであってもよい。

【0029】本発明では砥粒を添加することもできる。 砥粒の配合量は、全重量に対して0.01~10重量% とすることが好ましく、0.05重量%~5重量%とすることがより好ましい。この配合量が0.01重量%未満では砥粒を含有する効果がなく、10重量%を超えるとCMPによる研磨速度は飽和し、それ以上加えても増加が見られない。

【0030】本発明の研磨方法は、研磨定盤の研磨布上 に前記の金属用研磨液を供給しながら、被研磨膜を有す る基板を研磨布に押圧した状態で研磨定盤と基板を相対 的に動かすことによって被研磨膜を研磨する研磨方法で ある。研磨する装置としては、半導体基板を保持するホ ルダと研磨布 (パッド)を貼り付けた (回転数が変更可 能なモータ等を取り付けてある)定盤を有する一般的な 研磨装置が使用できる。研磨布としては、一般的な不織 布、発泡ポリウレタン、多孔質フッ素樹脂などが使用で き、特に制限がない。研磨条件には制限はないが、定盤 の回転速度は基板が飛び出さないように200rpm以 下の低回転が好ましい。被研磨膜を有する半導体基板の 研磨布への押し付け圧力が9.8~98KPa(100 ~ 1000 gf/cm 2) であることが好ましく、CM P速度のウエハ面内均一性及びパターンの平坦性を満足 するためには、9.8~49KPa(100~500g f/cm²) であることがより好ましい。研磨している 間、研磨布には金属用研磨液をポンプ等で連続的に供給 する。この供給量に制限はないが、研磨布の表面が常に 研磨液で覆われていることが好ましい。研磨終了後の半 導体基板は、流水中でよく洗浄後、スピンドライ等を用 いて半導体基板上に付着した水滴を払い落としてから乾 燥させることが好ましい。

[0031]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明する。本発明はこれらの実施例により限定されるものではない。

(金属用研磨液の作製)酸0.4重量部に水69.8重量部を加えて溶解し、さらに過酸化水素水(試薬特級、30重量%水溶液)33.2重量部を加えて得られたものを金属用研磨液とした。また、ベンゾトリアゾール(BTA)を加える場合はBTA0.2重量部(固形分量)をBTA 1重量%水溶液の形で加え、水溶性ポリ

マを加える場合は0.05重量部(固形分量)を加え、 砥粒を加える場合は1.0重量部を加えた。BTA、水 溶性ポリマ及び砥粒を加える場合も金属用研磨液の総重 量が103.4重量部となるように最初に加える水の重 量部を調整した。各研磨液のpHは酸もしくはアンモニ アで微調整していずれも2.5±0.5の範囲内になる ようにした。

【0032】実施例1~10及び比較例1~2では、表 1に記した酸を用い、上記の金属用研磨液を用いて、下 記の研磨条件でCMPした。

(研磨条件)

基体: 厚さ200nmのタンタル膜を形成したシリコン基板 厚さ100nmの窒化タンタル膜を形成したシリコン基板 厚さ1μmの二酸化シリコン膜を形成したシリコン基板

厚さ1 μmの銅膜を形成したシリコン基板

研磨パッド: (IC1000 (ロデール社製))独立気 泡を持つ発泡ポリウレタン樹脂 研磨圧力: 24.5K Pa (250gf/cm²)

基体と研磨定盤との相対速度:18m/min(研磨品の評価)

CMP速度:銅膜のCMP前後での膜厚差を電気抵抗値から換算して求めた。

エッチング速度: 攪拌した金属用研磨液 (室温、25 ℃、攪拌100rpm) への浸漬前後の銅層膜厚差を電気抵抗値から換算して求めた。

ディッシング量:二酸化シリコン中に深さ0.5μmの 溝を形成して、公知のスパッタ法によってバリア層とし て厚さ50nmの窒化タンタル膜を形成し、同様にスパッタ法により銅膜を形成して公知の熱処理によって埋め 込んだシリコン基板を用いて2段研磨を行い、触針式段 差計で配線金属部幅100μm、絶縁膜部幅100μm が交互に並んだストライプ状パターン部の表面形状か ら、絶縁膜部に対する配線金属部の膜減り量を求めた。 銅用の1段目研磨液としては、窒化タンタルに対する銅 の研磨速度比が十分大きい銅または銅合金用の研磨液を 使用して研磨した。1段目研磨後に、絶縁膜部上にバリ ア層が露出した状態で測定したディッシング量が、50 nmになるように基板サンプルを作製し、絶縁膜部でバ リア層がなくなるまで2段研磨した。

シニング量:上記ディッシング量評価用基板に形成された配線金属部幅4.5μm、絶縁膜部幅0.5μmが交互に並んだ総幅2.5mm幅のストライプ状パターン部の表面形状を触針式段差計により測定し、ストライプ状パターン周辺の絶縁膜フィールド部に対するパターン中央付近の絶縁膜部の膜減り量を求めた。1段目研磨後に、絶縁膜部上にバリア層が露出した状態で測定したシニング量が、20nmになるように基板サンプルを作製し、絶縁膜部でバリア層がなくなるまで2段研磨した。実施例1~10及び比較例1~2のCMPによる研磨速度及び研磨速度比を表1に示した。また、ディッシング量とシニング量を表2に示した。

【0033】 【表1】

CMP研磨速度 (nm/min)

| 項目 | 酸過 | 餕化水素 | BTA | 砥粒 | 水溶性が | リマ (研算 | (研磨速度比: /Cu) | | | | | |
|----|-------|-------------|-------|------|------------------|--------|--------------|------|------|--|--|--|
| | 濃 | 度(wt%) | 濃度 | | (分子量) | (W) Ta | TaN | , Cu | SiO2 | | | |
| | · | | (wt%) | | (Ta/Cu) (TaN/Cu) | | | | | | | |
| 実施 | 安息 | 0.15 | 0 | なし | なし | 4.1 | 4.8 | 10.6 | 0 | | | |
| 例1 | 香酸 | | | | | (0. | 39) | (0.4 | 15) | | | |
| 実施 | マンテ | ル | 3.0 | 0 | なし | なし | 1.9 | 2.5 | 91.2 | | | |
| 0 | | | | | | | | | | | | |
| 例2 | 酸 | | | | | (0.02) | (0.03) | | | | | |
| 実施 | 安息 | 0.15 | 0.2 | なし | なし | 3.9 | 4.8 | 2.9 | 0 | | | |
| 例3 | 香酸 | | | | | (1.34) | (1.67) | | | | | |
| 実施 | 安息 | 3.0 | 0.2 | なし | なし | 2.0 | 2.6 | 27.6 | 0 | | | |
| 例4 | 香酸 | | | | | (0.07) | (0.09) | | | | | |
| 実施 | 安息 | 0.15 | 0.2 | 2015 | N to L | 36.1 | 54.0 | 4.5 | 0.9 | | | |

| 例5 | 香酸 | ŧ | | | シリカ | | (| (8.02) | (12.00) | | | |
|------|------|-----------|--------|-----|--------|------|--------|--------|---------|------|--------|--|
| 実施 | 安息 | Ļ | 1.5 | 0.2 | J019 N | なし | , | 25.3 | 45.2 | 10.4 | 1.3 | |
| 例6 | 香酸 | ξ | | | シリカ | | . (| (2.43) | (4.35) | | | |
| 実施 | 安息 | Ļ | 3.0 | 0.2 | 3019 N | なし | , | 10.6 | 17.6 | 13.0 | 1.3 | |
| 例7 | 香酸 | È | | | シリカ | | | (0.82) | (1.35) | | | |
| 実施 | 安息 | Ļ | 0.15 | 0.2 | 2019 N | ポリ | アクリル酸 | 24.5 | 35.2 | 5.0 | 1.0 | |
| 例8 | 香酸 | ŧ | | | シリカ | (30 | 00) | (4.90) | (7.04) | | | |
| 実施 | 安息 | Ļ | 0.3 | 0.2 | 2019 N | ・ギリ | アクリル酸 | ₹ 1.3 | 34.8 | 8. 3 | 1.0 | |
| 例9 | 香酸 | Ž | | | シリカ | (60 | 00) | (0.16) | (4.30) | | | |
| 実施 | 安息 | ļ | 3.0 | 0.2 | 3019 A | ・ポリ | PクリAT | ₹ 1.1 | 7.3 | 16. | 5 1.4 | |
| 例10 | 香酸 | ές ζ . | | | シリカ | (110 | 00) | (0.07) | (0.44) | | | |
| 比較 | シュウ | | 0.15 | 0.2 | J019 A | な | し | 36.5 | 47.9 | 20. | 5 0.9 | |
| 例1 | 酸 | | | | シリカ | | | (1.78) | (2.34) |) | | |
| 比較 | コハク | | 0 | 0.2 | γ- | な | し | 49.2 | 53.4 | 11. | 6 3.5 | |
| 例2 | 酸 | | | | TNST | | | (4.24) | (4.60) |) | | |
| | | | | | | | | | | | | |
| | 【表2】 | | | | | | | | | | | |
| 項目 | | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | 実施 | |
| ДЦ | | 例1 | 例2 | | | 例5 | | | | 例9 | 例10 | |
| | | | | | | | | | | | | |
| ディッシ | ツグ | 40 | 75 | 45 | 80 | 45 | 50 | 75 | 35 | 45 | 70 | |

| | 例1 | 例2 | 例3 | 例4 | 例5 | 例6 | 例7 | 例8 | 例9 | 例10 ——— | |
|------------------|----------|----------|----|----|----|----|----|----|----|------------|----------|
| ディッシング 量 (nm) | 40 | 75 | 45 | 80 | 45 | 50 | 75 | 35 | 45 | 70 | |
| シニング 量 (nm) | 20 | . 40 | 20 | 35 | 30 | 35 | 45 | 30 | 30 | 45 | |
| 項目 | 比較 例1 | 比較 例2 | · | | | | | | | | <u>-</u> |
| ディッシング 量 (nm) | . 90 | 80 | | | - | | | | | • | |
| シニング 量 (nm) | 30 | 200 | | | | | | | G | | |

【0035】比較例1に示したように芳香環を含まない酸であるシュウ酸を使用すると、実施例1に比べて銅のCMP速度(研磨速度)が高くなりバリア層/銅の研磨速度比が低くなる。また、比較例2に示すように酸化剤である過酸化水素をなしにしてr-rルミナを砥粒として用いると、実施例6に比べて銅のCMP速度(研磨速度)は変わらずバリア層/銅の研磨速度比が高くなるが、ディッシング量は大きく、絶縁膜 SiO_2 の研磨速度が高いためシニング量も大きくなる。これらに対し、実施例 $1\sim10$ に示したように、芳香環含有一塩基酸を使用すると、pHが3以下と低いのにも関わらず、銅の

[0034]

CMP速度を低くでき、バリア層の研磨速度及びバリア層/銅の研磨速度比は高く、絶縁膜の研磨速度及びシニング量は小さい研磨特性を発現できる。しかも、ディッシング量が小さく、高平坦化できる。

[0036]

【発明の効果】本発明の金属用研磨液は、酸化金属溶解 剤として芳香環含有一塩基酸を用いることにより、タン タル、窒化タンタルと銅の高い研磨速度比(Ta/C u、TaN/Cu)を発現し信頼性の高い埋め込みパタ ーンを形成することができる。 フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

HO1L 21/304

622

FΙ

テーマコード(参考)

HO1L 21/304

622D

(72)発明者 寺崎 裕樹

茨城県つくば市和台48 日立化成工業株式

会社総合研究所内

(72)発明者 倉田 靖

茨城県つくば市和台48 日立化成工業株式

会社総合研究所内

(72) 発明者 五十嵐 明子

茨城県つくば市和台48 日立化成工業株式

会社総合研究所内

Fターム(参考) 3C058 AA07 AA12 AC04 CB01 CB02

CB03 CB10 DA12 DA17

THIS PAGE BLANK (USPTO)